DIALOG(R) File 351: Derwent WPI (c) 2003 THOMSON DERWENT. All rts. reserv. 012590643 WPI Acc No: 1999-396749/*199934* XRAM ACC No: C99-116795 Colored topical compositions having fatty phase with dispersed polymer particles, used for cosmetic and pharmaceutical formulations Patent Assignee: L'OREAL SA (OREA) Inventor: DE LA POTERIE V; MOUGIN N Number of Countries: 031 Number of Patents: 011 Patent Family: Kind Date Week Date Applicat No Patent No Kind Al 19990630 EP 98402996 19981130 199934 B Α EP 925780 A1 19990625 FR 9716251 Α 19971222 199934 FR 2772600 19990831 JP 98356819 Α 19981215 199946 JP 11236312 Α 19990811 CN 98126016 Α 19981222 199950 CN 1225258 Α A1 19990622 CA 2255160 Α 19981218 199951 CA 2255160 20000411 BR 985776 A 19981217 200031 BR 9805776 Α 19990726 KR 9857363 Α 19981222 200043 KR 99063331 Α B1 20010703 US 98217808 19981222 200140 Α US 6254876 20020703 EP 98402996 Α 19981130 200243 B1 EP 925780 E 20020808 DE 606332 Α 19981130 200259 DE 69806332 EP 98402996 Α 19981130 20030201 EP 98402996 Α 19981130 200322 ES 2180130 Priority Applications (No Type Date): FR 9716251 A 19971222 Patent Details: Patent No Kind Lan Pg Filing Notes Main IPC A1 F 15 A61K-007/48 EP 925780 Designated States (Regional): AL AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LT LU LV MC MK NL PT RO SE SI A61K-007/02 FR 2772600 A1 11 A61K-007/00 JP 11236312 Α A61K-007/02 CN 1225258 Α A61K-007/025 CA 2255160 A1 F BR 9805776 Α A61K-007/44 KR 99063331 A61K-007/02 Α A61K-007/48 US 6254876 B1 EP 925780 B1 F A61K-007/48 Designated States (Regional): DE ES FR GB IT A61K-007/48 Based on patent EP 925780 DE 69806332 Ε A61K-007/48 Based on patent EP 925780 ES 2180130 T3 Abstract (Basic): *EP 925780* A1 NOVELTY - Topical compositions have a coloring material and a liquid fatty phase with at least 2% by weight of dispersed polymer particles, stabilized on the surface of the fatty phase by a stabilizing agent. USE - Cosmetic and pharmaceutical formulations. ADVANTAGE - The compositions are water-resistant, non-transferring and gives a flexible non-sticky film. pp; 15 DwgNo 0/0

Title Terms: COLOUR; TOPICAL; COMPOSITION; FATTY; PHASE; DISPERSE; POLYMER;

International Patent Class (Main): A61K-007/00; A61K-007/02; A61K-007/025;

PARTICLE; COSMETIC; PHARMACEUTICAL; FORMULATION

Derwent Class: A14; A28; A96; B07; D21; E19

A61K-007/44; A61K-007/48
International Patent Class (Additional): A61K-007/021; A61K-007/027; A61K-007/031; A61K-007/032; A61K-007/035; A61P-017/16
File Segment: CPI

DIALOG(R)File 351:Derwent WPI

(c) 2003 Thomson Derwent. All rts. reserv.

012590643

WPI Acc No: 1999-396749/*199934*

XRAM Acc No: C99-116795

Colored topical compositions having fatty phase with dispersed polymer particles, used for cosmetic and pharmaceutical formulations

Patent Assignee: L'OREAL SA (OREA) Inventor: DE LA POTERIE V; MOUGIN N

Number of Countries: 031 Number of Patents: 011

Patent Family:

Patent No	Kind	Date	App	plicat No	Kind	Date	Week	
EP 925780	A1	19990630	EP	98402996	A	19981130	199934	В
FR 2772600	Al	19990625	FR	9716251	A	19971222	199934	
JP 11236312	A	19990831	JP	98356819	Α	19981215	199946	
CN 1225258	Α	19990811	CN	98126016	A	19981222	199950	
CA 2255160	A1	19990622	CA	2255160	Α	19981218	199951	
BR 9805776	Α	20000411	BR	98.5776	A	19981217	200031	
KR 99063331	A	19990726	KR	9857363	Α	19981222	200043	
US 6254876	B1	20010703	US	98217808	Α	19981222	200140	
EP 925780	B1	20020703	ΕP	98402996	A	19981130	200243	
DE . 69806332	E	20020808	DE	606332	Α	19981130	200259	
			EP	98402996	A	19981130		
ES 2180130	Т3	20030201	ΕP	98402996	A	19981130	200322	

Priority Applications (No Type Date): FR 9716251 A 19971222 Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

EP 925780 A1 F 15 A61K-007/48

Designated States (Regional): AL AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LT LU LV MC MK NL PT RO SE SI

FR 2772600 A61K-007/02 A1 JP 11236312 11 A61K-007/00 Α CN 1225258 A61K-007/02 Α CA 2255160 A1 F A61K-007/025 BR 9805776 A61K-007/44 Α KR 99063331 A A61K-007/02 US 6254876 B1 . A61K-007/48 EP 925780 B1 F A61K-007/48

Designated States (Regional): DE ES FR GB IT

DE 69806332 E A61K-007/48 Based on patent EP 925780 ES 2180130 T3 A61K-007/48 Based on patent EP 925780

Abstract (Basic): *EP 925780* A1

NOVELTY - Topical compositions have a coloring material and a liquid fatty phase with at least 2% by weight of dispersed polymer particles, stabilized on the surface of the fatty phase by a stabilizing agent.

USE - Cosmetic and pharmaceutical formulations.

ADVANTAGE - The compositions are water-resistant, non-transferring and gives a flexible non-sticky film.

pp; 15 DwgNo 0/0

Title Terms: COLOUR; TOPICAL; COMPOSITION; FATTY; PHASE; DISPERSE; POLYMER; PARTICLE; COSMETIC; PHARMACEUTICAL; FORMULATION

Derwent Class: A14; A28; A96; B07; D21; E19

International Patent Class (Main): A61K-007/00; A61K-007/02; A61K-007/025;
 A61K-007/44; A61K-007/48

International Patent Class (Additional): A61K-007/021; A61K-007/027;
A61K-007/031; A61K-007/032; A61K-007/035; A61P-017/16

File Segment: CPI

Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office europeen des brevets



(11) EP 0 925 780 A1

(12)

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

- (43) Date de publication: 30.06.1999 Bulletin 1999/26
- (51) Int Ct 6 A61K 7/48, A61K 7/021
- (21) Numéro de dépôt: 98402996.7
- (22) Date de dépôt: 30.11.1998
- (84) Etets contractants désignés: AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR (E IT LI LU-MC NL PT SE Etats d'extension désignés: AL LT LY MK RO SI
- (30) Priorité: 22.12.1997 FR 9716251
- (71) Demandeur: L'OREAL 75008 Paris (FR)

- (72) toventeurs:
 - de la Poterle, Valèrie
 77820 Le Chatelet en Brie (FR)
 - Mougin, Nathelie
 75011 Parls (FR)
- (74) Mandataire. Lhoste, Cetherine L'OREAL-DPI 6 rue Bertrand Sincholle 92585 Clichy Cédex (FR)
- (54) Composition cosmetique sans transfart comprenant une dispersion de particules de polymere dans une phase grasse liquide
- (57) La présente invention se rapporte à une composition anhydre, notamment cosmétique, dermatologique, hygiénique ou pharmaceutique, pour le soin eVou le maquillage de la peau, pouvant se présenter sous forme d'un produit coulé ou d'un gel comprenant eu moins une matière colorante notamment pulvérulente et une dispersion de particules de polymère stabilisées en sur-

tace dans une phase grasse liquide. Selon la quantité de polymère, il est possible d'obtenir sur les lèvres ou la peau un film souple, ayant des propriétés de sans transfert remarquables, tout en étant d'un très grand confort.

L'invention se rapporte également à l'utilisation de cette dispersion dans une telle composition.

EP 0 925 780 A1

Description

[0001] La présente invention à trait à une composition contenant des particules de polymere dispesses dans une phase grasse, destinée en paniculier aux domaines cosmétique, dermatologique, pharmaceutique et hygienique. Plus spécialement, l'invention se rapporte à une composition sans transfert pour le soin étou le maquillage de la oeau aussi bien du visage que du corps humain, des muqueuses comme les lèvres et l'intérieur des paupières interieures, ou encore des phanères comme les cits, les sourcits, les ongles et las cheveux.

[0002] Cette composition peut se présenter notamment sous forme de produit coulé en stick ou en coupelle comme les rouges ou baumes à lèvres, les foncs ce teint coulés, les produits anti-cemes, les fards à paupières ou à joues sous lorme de pâte ou de crème plus ou moins fluice comme les fonds de teint ou rouges a lèvres fluices, les eyes liners, les compositions de protection solaire ou de coloration de la peau.

[0003] Les produits de maquillage ou de soin de la peau ou des lèvres des êtres humains comme les fonds de teint ou les rouges à levres contiennent généralement des phases grasses telles que des cires et des huites, ces pigments et/ou charges et, éventuellement des additifs comme des actifs cosmétiques ou dermatologiques. Elles peuven; aussi contenir des produits dits "pâteux", de consistance souple, permettant d'obtenir des pâtes, colorées ou non, à appliquer au pinceau.

[0004] Ces compositions, lorsqu'elles sont appliquées sur la peau ou les lèvres, présentent l'inconvénient de translèrer, c'est-à-dire de se déposer eu moins en partie, en laissant des traces, sur certains supports avec lesquels elles peuvent être mises en contact, et notamment un verre, une tasse, une cigarette, un vêtement ou la peau. Il s'ensuit une persistance médiocre du film appliqué, nécessitant de renouveler régulièrement l'application de la composition de fond de teint ou de rouge à lèvres. Per eilleurs, l'apparition de ces traces inacceptables notamment sur les cots de chemisier peut écarter certaines femmes de l'utilisation de ce type de maquillage.

[0005] Depuis plusieurs ennées, les cosméticiens se sont intéressés eux compositions de rouge à lèvres et plus récemment aux compositions de fond de teint "eans transfert". Ainsi, la société Shiseido a envisage dans sa demande de brevet JP-A-61-65809 des compositions de rouge à lèvres "sans transfert" contenent une résine siloxysilicate (à réseau tridimensionnel), une huile de stilicone volatile à chaîne silicone cyclique et des charges pulvérulentes. De même la société Noevier à décrit dans le document JP-A-62-61911 des compositions de rouge à lèvres, d'eye liner, de londs de teint "sans transfert" comportant une ou plusieurs silicones volatiles associées à une ou plusieurs cires hydrocarbonées.

(9006) Ces compositions, bien que présentant des propriétés de "sans transfert" améliorées ont l'inconvénient de laisser sur les lèvres, après évaporation des huiles de silicone, un film qui devient inconfortable au cours du temps (sensation de dessèchement et de tiraillement), écartant un certain nombre de femmes de ce type de rouge à lèvres. Pour améliorer le confort de ce type de composition, on pourrait ajouter des huiles non volatiles siliconées ou non, mais dans ce cas on perd en efficacité "sans transfert".

25 [0007] Plus récemment, la société Procter & Gamble a envisagé dans sa demande de brevet WO-A-96/36323 des compositions de mascara de type émulsion eau-dans-huile présentant une longue tenue, une résistance à l'eau et ne laissant pas de traces. Ces compositions contiennent, entre autre, un polymère insoluble dans l'eau, appellé généralement un latex, associé à un tensioactif du type elkyl ou alcoxy diméthicone copolyol, des huiles hydrocarbonées, des pigments et charges ainsi que des cires.

40 [0008] Les compositions à base d'huiles de silicones et de résines siliconées ainsi que celles à base de latex conduisent à des films colorés mats. Or, la femme est aujourd'hui à la recherche de produits notamment de coloration des tevres, brillants. De plus, les propriétés de sans transfert des films déposés ne sont pas parfaites. En particulier, une pression ou un frottement prononcé, conduit à une diminution de la couleur du dépôt et à un redépôt sur le support mis en contact avec ces films.

(0009) En outre, lee documents EP-A-497144 et FR-A-2 357 244 décrivent des compositions dites "sans transfert", contenant un polymère bloc styrène-éthylène-propyiène associé à des cires, des huiles tégères ou volatiles et des pigments. Ces compositions présentent l'inconvenient d'être peu confortables, d'avoir des propriétés cosmétiques quelconques et d'être difficilement formulables. Par ailleurs, les propriétés "sans translen" de ces compositions sont très moyennes.

[0010] Il subsiste donc le besoin d'une composition ne présentant pas les inconvénients ci-dessus, et syant notamment des propriétés de "sans transfert" total, même lors d'une pression ou d'un frottement prononcé ou iniensif, un aspect plus ou moins brillant, edapté au désir de le consommatnce, ne desséchant pas eu cours du temps la peeu ou les lèvres eur lesquellee elle est appliquée.

[0011] La demanderesse a constaté, de façon tout à fait surprenante, que l'utilisation de panicules de polymère dispersées dans une phase grasse, dane une composition cosmétique, dematologique, pharmaceutique ou hygrénique pouvait permettre d'obtenir un film brillant, de très bonne tenue, ne transférant pas du tout, résistant à feau, tout en étant très egréable à l'application et à porter tout au long de la journée. Le film est notamment souple, flexible et non collant.

[0012] La présente invention a donc pour objet une composition à application topique, comprenant une phase grasse liquide et au moins une matière colorante, caractérisée par le fait qu'elle comprend de plus, au moins 2 % en poics par rapoort au poids total de la composition, de particules de polymère dispersées et stapilisées en surfacé par au moins un stabilisant dans ladite phase grasse liquide.

[0013] Cette composition est en particulier une composition cosmétique, dematologique, hygienique ou prarmaceutique. Elle contient donc des ingrédients compatibles avec la peau, les muqueuses et les fibres keratiniques ou phanères.

[0014] Elle a également pour objet une composition se présentant sous forme d'un produit coulé et comorenant au moins une phase grasse liquide cosmétique, dermatologique, hygiènique ou phamaceutique et au moins une cire solide à température ambiante, caractérisée par le lait qu'elle comprend, en outre, au moins 2 % en poids, par raopon au poids total de la composition, de particules de polymère dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant dans ladite phase grasse liquide.

[0015] Le ou les polymères utilisés dans la présente invention peuvent être de toute nature. On peut ainsi employer un polymère radica/aire, un polycondensat, voire un polymère d'origine naturelle et teurs mélanges. Le ou les polymères peuvent être choisis par l'homme du métier en fonction de ses propriétés et selon l'application ultérieure souhaitée pour la composition. Ainsi, le polymère peut être titmifiable ou non. Cependant, l'obtention d'un film totalement "sans transfert" est plus spécialement du à l'utilisation d'un polymère filmifiable.

[0016] L'invention a également pour objet une composition comprenant une phase grasse liquide volatile, cosmétique, dermatologique, nygiénique ou pharmaceutique, au moins 2 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de particules de polymère filmifiable dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant dans tadite phase grasse, et au moins un ectif choisi parmi les actifs cosmétiques, dematologiques, hygiéniques ou phermaceutiques.

[0017] Par "phase grasse volatile", on entend tout milieu non equeux susceptible de s'évaporer de la peau ou des lèvres, en moins d'une heure.

[0018] Un eutre objet de l'invention est l'utilisation dans une composition cosmètique ou pour la fabrication d'une composition pharmaceutique à apolication topique sous lome de produit coulé et comprenant au moins une phase grasse liquide cosmétique, dematologique, hygiènique ou pharmaceutique et au moins une cire notamment sotide à température ambiante, de particules ce polymère dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant dans ladite phase grasse liquide, présentes notamment à au moins 2% en poids, par rapport au poids total de la composition, pour diminuer, voire supprimer, le transfert du film de composition déposé sur les muqueuses comme les lèvres et/ou sur la peau.

[0019] Un autre objet de l'invention est l'utilisation dans une composition cosmétique ou pour la fabrication d'une composition pharmaceutique é application topique, de particules d'au moins un polymère litmifiable dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant dans une phase grasse liquide, présentes notamment à eu moins 2 % en poids, par rapport au poids total de la composition, pour diminuer, voire supprimer, le transfert du litm de composition déposé sur les muqueuses et/ou la peau d'être humain vers un support mis en contact avec le film.

[0020] Un autre objet de l'invention est l'utilisation dans une composition cosmétique ou pour la labrication d'une composition pharmaceutique é application topique, comprenant une phase grasse liquide et au moins un ingrédient choisi parmi les actifs cosmétiques, dermatologiques, hygiéniques et pharmaceutiques, les matières colorantes et leurs mélanges, de particules d'au moins un polymère dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant dans ladite phase grasse liquide, présentes notamment é eu moins 2 % en poids, par rapport au poids total de la composition, pour diminuer, voire supprimer, le transfert du film de composition déposé sur la peau et/ou les muqueuses comme les lévres.

[0021] L'invention a encore pour objet un procédé de soin cosmétique ou de maquillage des tévres ou de la peau.

de consistant à appliquer sur respectivement les iévres ou la peau une composition cosmétique telle définie précédemment.

[0022] L'invention a encore pour objet un procédé pour limiter, voire supprimer, le transfert d'une composition de maquillage ou de soin de la peau ou des lèvres sur un support différent de la dite peau et desdites lévres, contenant une phase grasse liquide et au moins un ingrédient choisi parmi les matières colorantes et les actifs cosmétiques, dermetologiques, hygiéniques et pharmaceutiques, consistant à introduire dans la phase grasse liquide des particules d'au moins un polymère dispersées et stabilisées en surface par eu moins un stabilisant dans ladite phase grasse liquide présentes notamment à eu moins 2 % en poids, par rapport au poids total de la composition.

[0023] Un avantage de l'utilisation d'une dispersion de particules dans une composition de l'invention est qua les particules restent à l'état de particulee élémentaires, sans former d'egglomérats, dans la phase grasse, ce qui ne sarait pas le cas evec des particules minérales de taille nanométrique. Un autre avantage de la dispersion de polymère est la possibilité d'ootenir des compositions trés fluides (de l'ordre de 130 centipoises), même en présence d'un taux élevé de polymère.

[0024] Encore un autre avantage d'une telle dispersion est qu'il est possible de calibrer à volonté la taille des parti-

cutes de polymère, et de moduler feur "polydispersité" en taille fors de la synthèse. Il est ainsi possible d'obtenir des particules de très petite taille, qui sont invisibles à l'oeit nu torsqu'eiles sont dans la composition et lorsqu'eiles sont appliquées sur la peau ou les fèvres. Ceci ne serait pas possible avec des pigments sous forme particulaire, leur constitution ne permettant pas de moduler la taille moyenne ces particules.

[0025] On a de plus constaté que les compositions selon l'invention, présentent des qualites d'étalement et d'adhésion sur la peau, les semi-muqueuses ou les muqueuses, particulièrement intéressantes, ainsi qu'un toucher onctueux et agréable. Ces compositions ont, en outre, l'avantage de se démaquiller facilement notamment avec un lait démaquillant classique. Ceci est tout à fait remarquable puisque les compositions de l'art antérieur à propriétés "sans translerit élevées sont très difficiles à démaquiller. En général, elles sont vendues avec un produit demaquillant spécifique, ce qui introduit une contrainte supplémentaire pour l'utilisatnoe.

[0026] Les compositions selon finvention comprennent conc avantageusement une dispersion stable de particules généralement sphériques d'au moins un polymère, dans une phase grasse liquide physiologiquement acceptable. Ces dispersions peuvent notamment se présenter sous forme de nanoparticules de polymères en dispersion stable dans ladite phase grasse. Les nanoparticules sont de préférence d'une taille comprise entre 5 et 600 nm, étant donné qu'audelà d'environ 600 nm, les dispersions de particules deviennent beaucoup moins stables

[0027] Encore un avantage de la dispersion de polymère de la composition de l'invention est la possibilité de faire varier la température de transition vitreuse (Tg) du polymère ou du système polymérique (polymère plus additif ou type plastifiant, et de passer ainsi d'un polymère mou à un polymère plus ou moins dur, permettant de regler les propriétés mécaniques de la compositions en fonction de l'application envisagée.

[0028] Il est possible d'utiliser des polymères filmifiables, de préférence ayant une (Tg) basse, intérieure ou égale à la température de la peau. On obtient einsi une dispersion qui peut filmifier lorsqu'elle est appliquée sur un support ce qui n'est pas le cas lorsque l'on utilise des dispersions de pigments minéraux selon l'art antérieur.

[0029] Les polymères utilisebles dans la composition de l'invention ont de préférence un poids moléculaire de l'ordre de 2000 à 10 000 000 et une (Tg) de -100°C à 300°C.

25 [0030] Lorsque le polymère présente une température de transition vitreuse trop élevée pour l'apptication souhaitée, on peut lui associer un plastifiant de manière à abaisser cette température du mélange utilisé. Le plastifiant peut être choisi parmi les plastifiants usuellement utilisés dans le domaine d'application et notamment parmi les composés susceptibles d'être des solvants du polymère.

[0031] Parmi les polymères filmifiables, on peul citer des homopolymères ou des copolymères radicalaires, acryliques ou vinyliques, de préférence ayant une Tg intérieure ou égale à 40°C et notamment les acrylates de méthyle éventuellement copolymérisés avec l'acide écrylique.

[0032] Parmi les polymères non filmifiables, on peut citer des homopotymères ou copolymères radicalaires, vinyliques ou acryliques, éventuellement réticulés, ayant de prétérence une Tg supérieure ou égale à 40°C, tels que te polyméthacrylate de méthyle, le polystyrène ou le polyacrylate de tertiobutyle.

[0033] De façon non limitative. les polymères de l'invention peuvent être choisis parmi, les potymères ou copolymères suivants : polyuréthannes, polyuréthannes acryliques, polyurées, polyurée-polyuréthannes, polyester-polyuréthannes, polyesters, polyesters emides, polyesters à chaîne grasse, alkydes ; polymères ou copolymères acryliques et/ou vinyliques : copolymères acryliques-silicone ; polyacrylamides : polymères siliconés, polymères filiorés et leurs mélanges.

40 [0034] Le phase grasse liquide dans laquelte est dispersé le polymère, peut être constituée de toute huile cosmétiquement ou dermatologiquement acceptable, et de façon générale physiologiquement acceptable, notamment choisie parmi les huiles d'origine minérale, animale, végétale ou synthétique, carbonées, hydrocarbonées, fluorées et/ou siliconées, seules ou en mélange dans la mesure où elles forment un mélange homogène et stable et où elles sont compatibles avec l'utilisation envisagee.

45 [0035] Par "phase grasse tiquide", on entend tout milieu non aqueux tiquide à température ambiante.

[0036] On peut ainsi citer les huiles hydrocarbonées telles que l'huile de paraffine ou oe vaseline. l'huile de vison, de tonue, de soja, le perhydrosqualène, l'huile d'amande douce, de catophyflum, de palme, de pépins de raisin, de sésame, de mais, de parléam, d'arara, de cotza, de toumesol, de coton, d'abricot, de ricin, d'avocat, de jojoba, d'olive ou de germes de céréales; des esters d'acide lanolique, d'acide oléique, d'acide laurique, d'acide stéanque; les esters gres, tels que le myristate d'isopropyle, le palmitate d'isopropyle, le stéarate de butyle, le taurate d'hexyle, l'edipate de diisopropyle, l'isononate d'isopropyle, le palmitate de 2-éthyl-hexyte, le taurete de 2-hexyl-décyle, le pelmitate de 2-octyl-décyle, le myristate ou le lactate de 2-octyl-dodécyle, le euccinate de 2-diéthyl-hexyle, le malate de diisoptéeryte, le triisostéarate de glycérine ou de diglycérine; les acides gras supérieurs tels que l'ecide myristique, l'acide palmitique, l'acide stéanque, l'acide béhénique, l'acide oléique, l'acide finolénique ou l'acide isoetéarque; les alcools gras supéneurs tels que le cétanol, l'alcool stéarylique ou l'alcool oléique, l'alcool linoléique ou tinoténique, l'alcool isostéarique ou l'octyt dodécanol; les huites siliconées telles que les polydiméthylsiloxane (PDMS), éventuellement phénylées telles que les phényltriméthicones, ou éventuellement substitués par des groupemente aliphatiques et/ou aromatiques, éventuellement fluorés, ou par des groupements fonctionnels tels que des groupements hydroxyle,

inici evou amine ; les polysiloxanes modifiés par des acioes gras ides alcools gras ou des colyoxyalkylenes les simcones lluorées, les huiles perfluorées

[0037] Avantageusement, on peut utiliser une ou plusieurs huiles volatiles à température ambiante et pression atmosphérique ayant par exemple une tension de vapeur à pression et temperature ambiantes non nulle et en particulier allant de 10-3 à 300 mm de Hg à conotion que la température d'ebullition soit supérieure à 30°C. Ces huiles volatiles sont lavorables à l'obtention d'un film à propriétés "sans transfert" total. Après évaporation de ces huiles, on obtient un dépôt filmogène souple, non collant sur la peau ou les muqueuses, suivant respectivement le mouvements de la peau cu des levres, sur lesquelles la composition est appliquée. Ces huiles volatiles facilitent, en outre, l'application de la composition sur la peau, les muqueuses, les phanères.

[0038] Ces huiles peuvent être des huiles hydrocarbonées, des huiles silicones comportant éventuellement des groupements alkyle ou alkoxy en bout de chaîne siliconée ou pendante.

[0039] Comme huite de sinone volatile utilisable dans l'invention, on peut citer les silicones unéaires ou cycliques ayant de 2 à 7 atomes de silicium, ces silicones comportant éventuellement des groupes alkyte ou alkoxy ayant de t à 10 atomes de carbone ainsi que les isoparaffines en C_S-C_{1S}. Ces huites volatiles représentent notamment de 30 à 97.99 % du poids total de la composition, et mieux de 30 à 75 %.

[0040] Comme huile volatile utilisable dans l'invention, on peut citer notamment l'octaméthylocyclotétresiloxane, le décaméthylocyclopentasiloxane, l'hexadécaméthylocyclohexasiloxane. l'heptaméthylocytrisiloxane ou les isoparaffines en C₈-C₁₅ telles que les 'ISOPARs', les PERMETYLs et en particulier l'isodocecane. [0041] Dans un mode particulier de réalisation de l'invention, on choisit le phase grasse liquide dans le groupe comprenant:

- les composés liquides non aqueux ayant un paramètre de solubilité global seion l'espace de solubilité de HANSEN inféneur à 17 (MPe)^{1/2}.
- ou les monoalcools ayant un paramètre de solubilité global selon l'espèce de solubilité de HANSEN intérieur ou égal à 20 (MPe)^{1/2}.
- ou leurs mélanges.

[0042] Le paramètre de solubilité global δ global selon l'espace de solubilité de HANSEN est défini dans l'article "Solubility parameter values" de Eric A. Grulke de l'ouvrage "Polymer Handbook" 3ºmº édition. Chapitre VII pages 519-559 par la relation:

$$\delta = (d_D^2 + d_P^2 + d_H^2)^{1/2}$$

cans laquelle

20

- d_D caractérise les forces de dispersion de LONDON issues de la formation de dipôtes induits lors des chocs moléculaires.
- de caractérise les forces d'interactions de DEBYE entre dipôles permanents.
- d_{it} caractérise les forces d'interactions spécifiques (type liaisons hydrogène, acide/base, donneur/accepteur, etc.).
 La définition des solvants dans l'espace de solubilité tridimensionnel selon HANSEN est décrite dans l'article de C. M. HANSEN: "The three dimensional solubility parameters" J. Paint Technol. 39, 105 (1967).

[0043] Parmit les phases grasses liquides ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de HANSEN inférieur ou égal à 17 (MPa)^{1/2}, on peut citer des huiles végétales formées par des esters d'acides gras et de polyots, en particulier les triglycérides, telles que l'huile de tournesol, de sésame ou de coiza, ou les esters dérivés d'acides ou d'alccots à longue chaîne (c'est à dire eyant de 6 à 20 atomes de carbone), notamment les estere de formule RCOOR' dans laquelle R représente le reste d'un acide gras supérieur componant de 7 à 19 alomes de carbone et R' représente une chaîne hydrocarbonée comportant de 3 à 20 atomes de carbone, tels que les palmitates, les edipates et les benzoates, notamment l'adipate de diisopropyle. On peut également citer les hydrocarbures et notamment des huiles de paraffine, de veseline, ou te polyisobutyléne hydrogéné. l'isododécane, ou encore les "ISOPARs', isoparaffines volatiles. On peut encore citer les huiles de siticone telles que les polydiméthylsiloxanes, éventuellement fluorés, ou par des groupements lonctionnels tels que des groupements hydroxyle, thiot evou amine, et les huiles siliconées volatiles, notamment cycliques. On peut également citer les solvants seuls ou en mélange, choisis permi (i) les esters iinéeires, ramifiés ou cycliques, eyant plus de 6 atomes de carbone, (ii) les éthers ayant plus de 6 etomes de carbone. Per monoalcooks ayant un paremètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de HANSEN inférieur ou égal à 20 (MPa)^{1/2}, on entend les alcooks gras aliphatiques

ayant au moins 6 atomes de carbone, la chaîne hydrocarbonée ne comportant pas de groupement de substitution. Comme monoalcools seton l'invention, on peut citer l'alcool oleique, le décanol, le codecanol, l'octadecanol et l'alcool lingiétoue.

[0044] Comme milieu non aqueux, on peut aussi utiliser ceux décrits dans le document FR-A-2 710 646 de L V M H [0045] Le choix du milieu non aqueux est effectué par l'homme du métier en fonction de la nature des monomères constituant le polymère evou de la nature du stabilisant, comme indiqué ci-après.

[0046] De plus. la phase grasse liquide dans laquelle est dispersé le polymère peut reorésenter de 30 % à 97 99 % du poids total de la composition et de préférence de 30 à 75 %.

[0047] La dispersion de polymère peut être tabriquée comme décrit dans le document EP-A-749747. La polyménsation peut être effectuée en dispersion, c'est-à-dire par précipitation du polymère en cours de formation, avec protection des particules formées avec un stabilisant.

[0048] On prépare donc un mélange comprenant les monomères initiaux ainsi qu'un amorceur radicalaire. Ce mélange est dissous dans un solvant appelé, dans la suite de la présente description. *solvant de synthèse*. Lorsque la phase grasse est une huile non volatile, on peut effectuer la polymérisation dans un solvant organique applaire (solvant de synthèse) puis ajouter l'huile non volatile (qui doit être miscible avec ledit solvant de synthèse) et distiller sèlectivement le solvant de synthèse.

[0049] On choisit donc un solvant de synthèse tel que les monomères initiaux, et l'amorceur raocalaire, y sont solubles, et les particules de polymére obtenu y sont insolubles afin qu'elles y précipitent lors de leur formation. En particulier, on peut choisir le solvant de synthèse parmi les alcanes tels que l'heptane, l'isododécane ou le cyclohexane. [0050] Lorsque la phase grasse choisie est une huile volatile, on peut directement effectuer la polyménsation dans ladite huile qui joue donc également le rôle de solvant de synthèse. Les monomères doivent également y être solubles, ainsi que l'amorceur radicalaire, et le polymère obtenu doit y être insoluble.

[0051] Les monomères sont de préférence présents dans le solvent de synthèse, avent polymérisation, é raison de 5-20% en poids du métange réactionnel. La totalité des monomères peut être présente dans le solvant event le début de la réaction, ou une partie des monomères peut être ajoutée au fur et à mesure de févolution de la réaction de polymérisation.

[0052] L'amorceur radicalaire peut être notamment l'azo-bis-isobutyrontirile ou le tertiobutylperoxy-2-éthyl hexanoa-

[0053] Les panicules de polymère sont stabilisées en surface, au fur et à mesure de la polymérisation, grâce à un stabilisant qui peut être un polymére séquencé, un polymére greffé, et/ou un polymère statistique, seul ou en mélange. La stabilisation peut être effectuée par tout moyen connu, et en particulier par ajout direct du polymére séquencé, polymére greffé et/ou polymére statistique, lors de la polyménsation.

[0054] Le stabilisant est de préférence également présent dans le mélange avant polymérisation. Toutefois, il est également possible de l'ajouter en continu, notamment lorsqu'on ajoute également les monomères en continu.

(0055) On peut utiliser 2-30% en poids de stabilisant par rappon au mélange initial de monomères, et de préférence 5-20% en poids.

[0056] Lorsqu'on utilise un polymère greflé et/ou séquencé en tant que stabilisant, on choisit le solvant de synthèse de telle manière qu'au moins une partie des greffons ou séquences dudit polymère-stabilisant soit soluble dans ledit solvant. l'autre panie des greffons ou séquences n'y étant pas soluble. Le polymère-stabilisant utilisé lors de la polymérisation doit être soluble, ou dispersible, dans le solvant de synthèse. De plus, on choisit de préférence un stabilisant dont les séquences ou greffons insolubles présentent une certaine affinité pour le polymère formé lors de la polymérisation.

[0057] Parmi les polymères greffés, on peut citer les polyméres siliconés greffés evec une chaîne hydrocarbonee; les polyméres hydrocarbonés greffés avec une chaîne siliconée.

[0058] Conviennent également les copolymères greffés ayant par exemple un squelette insoluble de type polyacrylique avec des greffons solubles de type acide polyhydroxystéarique : copolymères à base d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C₁-C₄, et d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C₂-C₃₀.

[0059] Comme copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc de type polyorganosiloxane et eu moine un bloc d'un potymére radicalaire, en peut citer les copolyméres greffés de type ecrylique/silicone qui peuvent être employés notamment lorsque le milieu non aqueux est siliconé.

[0060] Comme copolyméres blocs greffés ou eéquencés comprenent eu moins un bloc de type polyorganosiloxane et eu moins d'un polyéther, on peut utiliser lee copolyol diméthicones tels que ceux vendu sous la dénomination "DOW CORNING 3225C" par la société DOW CORNING, les lauryl méthicones tels que ceux vendu soue la dénomination "DOW CORNING Q2-5200 par la société "DOW CORNING".

(0661) Comme copolyméres blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc résultant de la polymérisation de monomére à liaison(s) éthylénique(s) simples ou conjuguées, et au moins un bloc d'un polymére vinylique, on peut citer les copolymères séquencés, notamment da type "dibloc" ou "tribloc" du type polystyréne/polyisopréne, polystyrène/polybutadiène tels que ceux vendus sous le nom de 'LUVITOL HSB' par BASF, du type polystyrène/copoly(éthy-

lène-propylène) tels que ceux vendus sous le nom de 'KRATON' par Shell Chemical Do ou encore du type polystyrene copoly(éthylène-butylene)

[0062] Comme copolymères blocs greffés ou séquences comprenant au moins un bloc resultant de la polymerisation de monomère à liaison(s) éthylénique(s) (dénommé souvent cans la littérature par diene, hydrogène), et au moins un bloc d'un polymère acrylique, on peut citer les copolymères bi- ou trisécuences polymethylacrylate oe méthyle)/polyisobutylene ou les copolymères greffés à squelette poly(methylacrylate oe méthyle) et à greffons polyisobutylene.

[0063] Comme copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc resultant de la porymèrisation de monomère à liaison(s) éthylénique(s), et au moins un bloc d'un polyether, on peut citer les appolymères bi- ou trisequencés polyoxyéthylène/polybutadiéne ou polyoxyéthylène/polyisobutylène.

[0064] Lorsqu'on utilise un polymère statistique en tant que stabilisant, on le choisit de manière à ce qu'il possède une quantité suffisante de groupements le rendant soluble dans le solvant de synthèse envisage.

[0065] On ceut ainsi employer des copolyméres d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C₁·C₄, et d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C₈·C₃₀. On peut en particulier citer le copolymère méthacrylate de stéaryle/méthacrylate de méthyle.

[0066] De préférence, on choisit en tant que stabilisant, un polymère epportant une couverture des paricules la plus compléte possible, plusieurs chaînes de polymères-stabilisants venant alors s'adsorber sur une particule de polymère obtenu par polymérisation.

[0067] Dans ce cas, on préfère alors utiliser comme stabilisant, soit un polymère greffé, soit un polymère sequencé, oe manière à avoir une meilleure activité interfaciale. En effet, les séquences ou greffons insolubles dans le soivant de synthèse apponent une couvenure plus volumineuse à la surface des particules.

[0068] D'autre pan, lorsque le phase gresse liquide comprend eu moins une huile de siticone, l'agent stabilisant est ce prétérence choisi dans le groupe constitué par les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc de type polyorganosiloxane et au moins un bloc d'un polymère radicalaire ou d'un polyéther ou d'un polyester.

[0069] Lorsque le phase grasse liquide ne comprend pas d'huile de siticone, l'agent stabilisant est de prétérence choisi dans le groupe constitué par:

- (a) les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc de type polyorganosiloxane et au moins un bloc d'un polymère radicalaire ou d'un polyéther ou d'un polyester.
- (b) les copolyméres d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C₁-C₄, et d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C₆-C₂₀.
 - (c) les copolymères blocs greffés ou séquences comprenant eu moins un bloc résultant de la polymérisation de diène, hydrogéné ou non hydrogéné,

et au moins un bloc d'un polymère vinytique ou acrylique ou d'un polyéther ou d'un polyéther ou leurs mélanges.

[0070] Les dispersions obtenues selon l'invention peuvent elors être utilisées dans une composition notamment cosmétique, dermatologique, pharmaceutique et/ou hygiénique, telle qu'une composition de soin ou de maquillage de la peau ou des lèvres, ou encore une composition capillaire ou une composition solaire ou co colcration de la oeau.

[0071] Survant l'application, on pourra choisir d'utiliser des oispersions de polyméres filmifiables ou non filmifiables.

[0072] La composition peut comprendre comme matière colorante contenant un ou plusieurs composés pulvérulents et/ou un ou plusieurs colorants tiposolubles, par exempte à raison de 0.01 à 70% du poids total de la composition. Les composés pulvérulents peuvent être choisis parmi les pigments et/ou les nacres et/ou les charges habituellement utilisés dans les compositions cosmétiques ou dermatologiques. Avantageusement, les composés pulvérulents représentent de 0,1 à 40 % du poids totat de la composition et mieux de 1 à 30 %. Plus la quantité de composés pulvérulents diminue, plus les qualités de sans transfert et de confort augmentent. Le fait que les propriétés de sans transfert augmentent au fur et à mesure que la quantité de composés pulvérulents diminue est tout à fait surprenant. En effet, jusqu'à ce jour les propriétés de sans transfert des composés pulvérulents diminue augmentaient avec la quantité de composés pulvérulents. Inversement, leurs inconforts et leur sécheresse sur la peeu ou muqueuses augmentaient.

[0073] Per ailleurs, la propriété de sans transfert augmente evec la quantité de polymère dispersible dans la phase gresse liquide. En pratique, le polymère oeut représenter en matière ective jusqu'à 60 % (en metière active ou sècne) du poids total de la composition. En utilisant au dessus de 12 % en poids de matière ective de polymère dans la composition et jusqu'à 60 %, on obtient un film sans transfert total. Entre 2 % et 12 % l'effet sans transfert est notable sans toutefois être total. On peut donc adapter les propriétés sans transfert à volonté, ce qui n'élait pas possible avec les compositions sans transfert de l'art anténeur, sans nuire au confon du film déposé.

[0074] De façon préférentielle, le rapport en poids de pigment(s)/polymère est < 1 et méme ≤ 0.9. De préférence, ce rappon est ≤ 0.5. Ce rapport peut descenore jusqu'à 0.015. Au dessus de 0.5, le film transfert tégèrement et au dessus de 1 la film transfert de façon importante. En particulier les inventeurs ont fait varier le taux de pigments et de

polymere. Les resultats sont connés dans le tableau 1 ci-après

TABLEAU 1

Composition	Polymère de l'exemple 1	Isododécane	Pigment	Pig/polymère	Transfert
Α	1	98	1	1	ยก วอบ
В	2	97	1	0.5	non
С	5	94	1	0.2	non
D	7	92	1	0,14	non
ΕΕ	10	89	1	0,1	non
F	1	96	3	3	oui
G	1	94	5	5	oui
H	2	95	3	1,5	oui
1	5	92	3	0,6	oui lèger
J	6	91	3	0.5	non

[0075] La composition de l'invention peut comprendre, evantageusement, eu moins 30 % en poids de phese grasse, par rapport eu poios total de la composition. En dessous de 30 %, on obtient une texture granuleuse et pulvérulante. Ceci est peu souhaitable lorsque l'on cherche à obtenir un espect crémeux, gélifié ou en stick, homogène non granuleux.

[0076] Les pigments peuvent être blancs ou colorés, minéraux et/ou organiques. On peut citer, parmi les pigments minéraux, le dioxyde de titane, éventuellement traité en surface, les oxydes de zirconium ou de cérium, ainsi que les oxydes de ter ou de chrome, le violet de manganèse, le bleu outremer, l'hydrate de chrome et le bleu terrique. Parmi les pigments organiques, on peut citer le noir de carbone, les pigments de type D & C, et les faques à base de carmin de cochenille, de baryum, strontium, calcium, eluminium.

[0077] Les pigments nacrès peuvent être choisis parmi les pigments nacrès blancs tels que le mica recouvert de titane, ou d'oxychlorure de bismuth, les pigments nacrès colorès tels que le mica Itane avec des oxydes de fer, le mica titane avec notamment du bleu terrique ou de l'oxyde de chrome, le mica titane avec un pigment organique du type précité einsi que les pigments nacrès à base d'oxychlorure de bismuth.

[0078] Les charges peuvent être minérales ou organiques, lamellaires ou sphéniques. On peut citer le talc, le mica la silice, le kaolin, les poudres de Nylon (Orgasol de chez Atochem), de poly-β-alanine et de polyéthyléne, le Téflon, la lauroyl-lysine. l'amidon, le nitrure de bore, les poudres de polymères de létrafluoroéthylène, les microsphéres creuses telles que l'Expancel (Nobel Industrie), le polytrap (Dow Coming) et les microbilles de résine de silicone (Tospearls de Toshiba, par exemple), le carbonate de calcium précipité, le carbonate et l'hydro-carbonate de magnésium, l'hydroxyapatite, les microsphéres de silice creuses (SILICA BEADS de MAPRECOS), les microcapsules de verre ou de céramique, les savons métalliques dérivés d'acides organiques carboxyliques eyant de 8 à 22 atomes de carbone, de préférence de 12 à 18 etomes de carbone, par exemple le stéarate de zinc, de magnésium ou de tithium, le laurate de zinc, le myristate de magnésium.

[0079] Les colorants tiposolubles sont par exemple le rouge Soudan, le DC Red 17, le DC Green 6, le β-caroténe, l'huile de soja, le brun Soudan, le DC Yellow, 11, le DC Violet 2, le DC orange 5, le jaune quinoléine. Ils peuvent représenter de 0,01 à 20 % du poids de la compositions et mieux de 0,1 à 6 %.

[0080] Le polymère de la composition de l'invention permet la formation d'un film sur la peau, les lévres et/ou les muqueuses, formant un réseau piégeant les matières colorantes et/ou les actits. Selon la quantité relative de metières colorantes, utilisée par rapport à la quantité de polymère stabilisé, utilisée, il est possible d'obtenir un tilm plus ou moins brillant et plus ou moins sans transfert.

[0081] Comme actifs cosmétiques, dematologiques, hygieniques ou pharmaceutiques, utilisables dans la composition de l'invention, on peut citer les hydratants, vitamines, ecides gras essentiels, sphingolipides, filtres solaires. Ces actifs sont utilises en quantité habituelle pour l'homme et notamment à des concentrations de 0,001 à 20 % du poids total de la composition.

[0082] Le composition selon l'invention peut de plus, comprendre, selon le type d'application envisagée, les constituants classiquement utilisées dans les domaines considérés, qui sont présents en une quantité appropriée à la forme

10

15

galenique souhaitée.

[0083] En particulier, elle peut comprenore, outre, la phase grasse liquide dans laque le le polymere est stabilise des phases grasses additionnelles qui peuvent être choisies parmi les cires, les huiles, les gommes et/ou les corps gras pâteux, d'origine végétale, animale minérale ou de synthèse, voire siliconé, et leurs mélanges.

[0084] Parmi les cires solices à température ambiante, susceptibles d'être présentes dans la composition seton tinvention, on peut citer les cires hydrocarbonées telles que la cire d'aceilles, la cire de Carnauba, de Candellita, d'Ouricoury, du Japon, les cires de fibres de liège ou de canne à sucre, les cires de parafinie, ce lignite, les cires microcristallines, la cire de lanoline, la cire de Montan, les ozokérites, les cires de polyéthylène, les cires obtenues par synthèse de Fischer-Tropsch, les huites hydrogénées. Les esters gras et les glycérides concrets à 25°C. On peut egalement utiliser des cires de silicone, parmi lesquelles on peut citer les alkyl, alcoxy evou esters de polyméthylsiloxane. Les cires peuvent se présenter sous forme de dispersions stables de particules colloidales de cire telles qu'e les peuvent être préparées selon des méthodes connues, telles que celles de "Microemuisions Theory and Practice". L. M. Prince Ed., Academic Press (1977), pages 21-32. Comme cire liquide à température ambiante, on peut citer l'inuite de Joonba.

[0085] Les cires peuvent être présentes à raison de 0-50% en poids dans la composition et mieux de 10 à 30 %.
[0086] La composition peut comprendre, en outre, tout additif usuellement, utilisé dans de telles compositions, tel que des épaississants des antioxydants, des parlums, des conservateurs, des tensioactifs des polymères liposolubles comme les polyatiylènes, notamment le polyoutène, les polyacrylates et les polymères siliconés compatibles avec la phase grasse ainsi que les dérivés de polyvinylpyrolidone. Bien entendu l'homme du métier veillera à choisir ce ou ces éventuels composés complémentaires, et/ou leur quantité, de manière telles que les propriétés avantageuses de la composition selon l'invention ne scient pas, ou eubstantiellement pas, attérées par l'adjonction envisagée.

[0087] Dans un mode de réelisation particulier de l'invention, les compositions seion l'invention peuvent être précarées de manière usuelle par l'homme du métier. Elles peuvent se présenter sous forme d'un produit coulé et par exemple sous la forme d'un stick ou bâton, ou sous le forme de coupelle utilisable par contact direct ou à l'éponge. En particulier, elles trouvent une explication en tant que fond de teint coulé, fard à joues ou é paupières coulé, rouge à lèvres, base ou paume de soin pour les lèvres, produit anti-cemes. Elles peuvent aussi se présenter sous forme d'une pâte souple, de viscosité dynamique à 25°C de l'ordre de 1 à 40 Pa.s ou encore de gel, de crème plus ou moins fluide. Elles peuvent aiors constituées des fonds de teint ou des rouges à lèvres, des produits solaires ou de coloration de la peau

30 [0088] Les compositions de l'invention sont avantageusement anhydres et peuvent contenir moins de 5 % d'eau par rapport au poids total de la composition. Elles peuvent alors se présenter notamment sous forme de get huiteux, de liquide huiteux ou huite, de pâte ou de stick ou encore sous forme de dispersion vésiculaire contenant des lipides ioniques et/ou non ioniques. Ces formes gaténiques sont préparées selon les méthodes usuelles des domaines considérés.

25 [0089] Ces compositions à application topique peuvent constituer notamment une composition cosmétique, de matologique, hygiénique ou pharmaceutique de protection, de traitement ou de soin pour le visage, pour le cou, pour les mains ou pour le corps (par exemple crème de soin anhydre, huile solaire, gel corporel), une composition de maquillage (par exemple gel de maquillage) ou une composition de bronzage artificiel.

[0090] L'invention est illustrée plus en détail dans les exemples suivants.

Exemple 1 de dispersion de polymère

[0091] On prépare une dispersion de copolymère non réticulé d'acrylate de méthyle et d'acide acrylique dans un rapport 85/15, dans de l'isododécane, selon la méthode de l'exemple 1 du document EP-A-749 746, en remplaçant theptane par de l'isododécane. On obtient ainsi une dispersion de particules de poly(acrylate de méthyle/acide ecrylique) stabilisées en surface dans de l'isododécane par un copolymère dibloc séquencé polystyréne/copoly(éhylène-propylène) vendu sous le nom de KRATON G1701 (Shell), ayant un taux de matière seche de 22,6% en poids et une taille moyenne des particules de 175 nm (polydispersité : 0.05) et une Tg de 20°C. Ce copolymère est filmifiable.

Exemple 2 de « rouge » à lèvres

[0092] On prépare un « rouge » é tèvres sous forme fluide eyant la composition euivente :

dispersion selon l'exemple 1 90,7 g

. huile de parléam 2.1 g

octylcodécanol 0,9 g

PVP/eicosène 1,2 g

phényltriméthicone 2,1 g

£5

pigments 3 g

[0093] Les pigments renferme un mélange de DC Red 27, DC Red 7, DC Red 35, d'oxyde de fer noir et d'oxyde de fer brun. Le rappoir pigments/polymère est de 0,15.

[0094] La composition est préparée par simple mélange à température ambiante des différents constituants agrès broyage des pigments dans les huiles. On obtient un « rouge» à lèvres tacile à applicuer, et qui permet fobtention d'un film confortable, souple et non collant. Ce film est, en outre, brillant et "sans transter." total, Il résiste parfaitement den à l'eau et se démaquille avec une huile démaquillante classique.

[0095] Un test sensoriel a été effectué avec ce « rouge » à lèvres sur plusieurs personnes. Le test de sans transier a été réalisé dans les conditions suivantes : application du produit sur les lèvres, séchage à l'air libre pendant 2 minutes puis application des lèvres sur un papier filtre. Ce test est répété dans les même conditions avec un temps de séchage de 10 minutes. Le sans transfert est jugé comme eyant une efficacité de 98 %.

[0096] De plus les personnes du test de sans transfert ont jugé le produit facile à étaler, conférant un maquillage homogène et adhérent, frès couvrant et de couleur prononcée. Le contour des lèvres est net. La texture du produit est jugé fluide et agréable à l'application. Le démaquillage s'est effectué avec un démaquillant classique (Bifacil de Chez Lancôme) sans faisser de traces.

Exemple 3 de fond de teint

20 [0097] On orépare la composition suivante :

. dispersion de l'exemple 1 (22.6 % de matière sèche) 82.0 g

poudre de Nylon 6,0 g

. oxyde de fer jaune 1.1 g

25 , oxyde de fer brun-jaune 0,6 g

oxyde de fer noir 0,3 g

Oxyde de titane 3,0 g

[0098] Le rapport pigments/polymère est de 0,55.

[0099] On obtient un fond de teint qui peut être appliqué sur le corps, notamment sur le cou, et le visage. Le maquillage est naturel, mat, résistant à l'eau et présente de très bonnes propriétés de sans transfert.

Exemple 4 de rouge à lèvres

35 [0100] On prépare un rouge à lèvres sous forme de stick ayant la composition suivante :

. dispersion de polymère (*) 48,3 g

huile de partéam 7 g

octyloodécanol 3 g

. PVP/eicosène 4 g

40

DC Red 27 2.2 g

phényltriméthicone 7,0 g

DC Red 7 4.2 g

. DC Red 36 1,12 g

45 . oxyde de fer noir 0,08 g

oxyde de fer brun 2,4 g

. cire de polyéthylène (Poly wax 500) 20,7 g

[0101] Le polymère est préparé selon l'exemple 1 avec 95 % d'acrylate de méthyle et 5 % d'acrde ecrylique. Le rapport pigments/polymère est de 0.9.

[0102] La composition est préparée comme suit : broyège des pigments dans les huiles chauffées légèrement ; ejout de la cire de polyéthylène è 100 °C ; léger refroidissement puis ejout de la dispersion de polymère et enfin coulage dans un moule approprié pou former un stick de rouge à l'evres.

[0103] Un test sensoriel e été effectué avec ce rouge à lèvres sur plusieurs personnes en comparaison d'un rouge 35 à lèvres de l'état de la technique (Colour Endure de L'oréal). Le fest de sans transfert a été réalisé dans les conditions suivantes : application du produit sur les tèvres, séchage à l'air libre pendant 2 minutes puis application des lèvres sur un papier filtre. Ce test est répété dans les même conditions evec un temps de séchage de 10 minutes

[0104] L'application des 2 produits est aussi facile. Le geste de maquillage est plus précis avec le stick de l'invention

car le produit est plus rigide. Le maduillage est jugé homogène pour les 2 produits plus vivant et plus prilant avec le stick de l'invention. Il est non collant pour les 2 produits, de sensation legère et ne produire pas de traillement. Le transfert est plus discret avec le stick de l'invention, sachant que le produit de l'art antérieur avait déjà de très bonnes propriétés de sans transfert. Le démaquillage est facile pour les 2 produits et ne laisse pas de trace sur les levres.

Revendications

20

- Composition à apolication topique, comprenant une phase grasse liquide et au moins une matière colorante, caractérisée par le lait ou elle comprend, de plus, eu moins 2% en poids, par rapport au poics total de la composition de particules de polymère dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant, oans laoite phase grasse liquide.
- Composition à application topique, comprenant une phase grasse liquide, cosmétique, dermatologique, hygienique ou pharmaceutique, au moins un actif choisi parmi les actifs cosmétiques, dermatologiques, hygieniques ou pharmaceutiques, et au moins 2 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de particulas de polymère dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant, dans ladite phase grasse liquide.
 - 3. Composition selon la revendication 1 ou 2, caractérisée en ce que le polymère est filmifiable.
 - Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle le polymère est choisi parmi les polymères radicalaires, les polycondensats, les polymères d'origine naturelle et leurs mélanges.
- 5. Composition selon fune des revendications précédentes, dans laquelle le polymère est choisi parmi les polyurélhannes, polyuréthannes-acryliques, polyurées, polyuréthannes, polyester-polyuréthannes, polyesters polyuréthannes, polyesters amides, polyesters à chaine grasse, alkydes : polymères ou copolymères acryliques et/ou vinyliques : copolyméres acryliques-silicone : polyacrylamides : polymères silicones, polymères fluorès et leurs mélanges.
- Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle la phase grasse tiquide est constitué d'huiles d'origine minérale, animale, végétale ou synthétique, carbonées, hydrocarbonées, fluorées et/ou siliconées, seules ou en mélange.
- 7. Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle la phase grasse liquide est choisie parmi 12 l'huile de paraffine ou de vaseline, l'huile de vison, de tortue, de soja, le perhydrosqualène. l'huile d'amande douce. de calophyllum, de palme, de parléam, de pépins de raisin, de sésame, de mais, de colza, de toumesol, de coton. d'abricot, de ricin, d'avocat, de jojoba, d'olive ou de germes de céréales : des esters d'acide lanolique, d'acide oleique, d'acide laurique, d'acide stearique; les esters gras tels que le myristate d'isopropyle, le paimitate d'isopropyte, le stéarate de butyle, le laurate d'hexyle, l'adipate de diisopropyle, l'isononate d'isononyle, le paimitate de 2-éthyl-hexyle, le seurate de 2-hexyl-décyle, le palmitate de 2-octyl-décyle, le myrislate ou le tactate de 2-octyldodécyle, le succinate de 2-diéthyl-hexyle, le malate de disostéaryle, le trisostéarate de glycénne ou de diglycérine ; les acides gras supérieurs tels que l'ecide myristique, l'acide palmitique, l'acide stéarique, l'acide béhénique, l'acide otéique, l'ecide tinoléique, l'acide tinolénique ou l'acide isostéanque ; les etcools gras supérieurs tels que le cétanoi, l'alcool stéarylique ou l'elcool oléique, l'alcool Inoléique ou tinolénique, l'alcool isostéarique ou 45. l'octyl dodécanol ; les huiles siliconées telles que les PDMS éventuellement phénytés tels que les phényttriméthicones ou éventuellement substitués par des groupements etiphatiques et/ou aromatiques, ou par des groupements fonctionnels tels que des groupements hydroxyle, thiol et/ou amine ; les polysiloxanes modifiés par des ecides gras, des alcools gras ou des polyoxyalkylènes, les silicones fluorées, les huiles perfluorées ; les huiles volatiles telles que l'octaméthylcyclorétrasiloxane, le décaméthylcyclopentasiloxane, l'hexadéméthylcyclohexasiloxane, 50 l'heptaméthylhexyltrisiloxane, l'heptaméthyloctyltrisiloxane, les isoparaffines en C₆-C₁₆, et l'isododécane.
 - 8. Composition selon l'une des revendicatione précédentes, dans laquelle la phese gresse liquide est choisie dans la groupe comprenant :
 - les composés liquides non aqueux ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de HANSEN intérieur à 17 (MPa)^{1/2}.
 - ou les monoalcools eyant un paramétre de solubilité global selon l'espace de solubilité de HANSEN inférieur ou égat à 20 (MPa)^{1/2}.

33

- ou leurs mélanges
- Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que la phase grasse contient au moins une huite volatile à température ambiante.
- Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle le stabilisant est choisi parmi les polymères séquencés, les polymères greffés, les polymères statistiques et leurs mélanges.
- 11. Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle le stabilisant est choisi parmi les polymères siliconés greffés avec une chaîne hydrocarbonée: les polymères hydrocarbonés greffés avec une chaîne siliconée; les copolymères greffés ayant un squelette insoluble de type polyacrylique avec des greffons solubles de type acide polyhydroxystésrique; les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc d'un polymère radicalaire; les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc de type polyorganosiloxane et au moins d'un polyèther; les copolymères d'acrytates ou de méthacrylates d'alcools en C₁-C₄, ou d'acrytates ou de méthacrylates d'alcools en C₂-C₃₀, les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc d'un polymère vinylique; les copolymères blocs greffés ou sequencés comprenant au moins un bloc d'un polymère vinylique; les copolymères blocs greffés ou sequencés comprenant au moins un bloc résultant de la polymère acrylique; les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc d'un polymère à liaison(s) éthylénique(s) et au moins un bloc d'un polyèther.
 - 12. Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée an ce qua le stabilisant est un polymère bloc greffé ou séquencé, comprenant au moins un bloc résultant ce la polymérisation de monomère è liaison(s) éthylénique(s) at au moins un bloc d'un polymère vinylique.
 - 13. Composition selon l'une des revendications précédentes, comprenant, en outre, au moins une phace grasse additionnelle choisie parmi les cires, les gommes et/ou les corps gras pâteux, d'origine végétale, animale, minérale, de synthèse, ou siliconé, et leurs mélanges.
- 30 14. Composition selon t'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que la matière colorante comprend au moins un composé pulvérutent choisi parmi les charges, les pigments, les nacres et leurs métanges.
 - 15. Composition selon la revendication 14. caractérisée en ce que le composé pulvérulent et le polymère sont présents dans un rapport pigment(s)/polymère inférieur à 1.
 - 16. Composition selon la revendication 14 ou 15, caractérisée en ce que la composé pulvérulent représente jusqu'à 40 % du poids total de la composition.
- 17. Composition selon l'une des revendications 15 à 16. caractérisée en ce que le composé pulvérulent représente
 de 1 à 30 % du poids total de la composition.
 - 18. Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que le polymère représente (en matière sèche) jusqu'à 60 % du poids total de la composition.
- 45 19. Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que le polymère représente (en matière sèche) de 12 à 60 % du poids total de la composition.
 - 20. Composition selon fune des revendications précédentes, caractériséa en ce que ta phase grassa liquide contient au moins une huile choisie parmi les isoperaffines en C₈-C₁₆ et les silicones tinéairas ou cycliques ayant de 2 à 7 atomes de silicium, ces silicones comportant éventuellement des groupes alkyle eyant de 1 à 10 atomes de carbone, faurs mélanges.
 - 21. Composition eelon l'une des revendications précédentes, ee présentant sous forme d'un stick ou bâton : sous la forme d'une pâte souple, de viscosité dynamique à 25°C de l'ordre de 1 à 40 Pa.s ; sous forme de coupelle ; de gel huiteux ; de liquide huiteux ; de dispersion vésiculaire contenant des lipides ioniques et/ou non ioniques.
 - 22. Composition selon l'une des revendications précédentes, se présentant sous forme anhydre.

25

35

50

55

- 23. Composition selon l'une des revenoications précedentes, se présentant sous la forme d'un produit de soin étion de maquillage de la peau evou des lèvres.
- 24. Composition selon l'une des revendications précédentes, se présentant sous forme d'un produit coulé.
- 25. Composition selon l'une des revendications précédentes, se présentant sous forme d'un lond de teint coulé, c'un faid à joues ou à paupières coulé, d'un rouge à lèvres, d'une base ou paume de soin pour les levres, d'un produit anti-cernes.
- 26. Utilisation dans une composition cosmétique ou pour la fabrication d'une composition phermaceutique à application topique, comprenant une phase grasse liquide et au moins un ingrédient choisi parmi les actifs cosmétiques, dermatologiques, hygiéniques et pharmaceutiques, les matières colorantes et leurs mélanges, de panicules c'au moins un polymère dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant dans ladite phase grasse liquide, pour diminuer, voire supprimer, le transfert du film de composition déposé sur la peau evou les muqueuses comme les lèvres.
 - 27. Utilisation dans une composition cosmétique ou pour la fabrication d'une composition phermaceutique à application topique sous forme de produit coulé et comprenant au moins une phase grasse liquide cosmétique, cermatologique, hygiénique ou pharmaceutique et au moins une cire, d'au moins 2 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de particules de polymère dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant dans ladite phase grasse liquide pour diminuer, voire supprimer, le transfert du film de composition déposé sur la peeu et/ou les muqueuses comme les lèvres.
- 28. Utilisation dans une composition cosmétique ou pour la febrication d'une composition pharmaceutique è epplication topique, d'au moins 2 % en poids, par rapport eu poids total de la composition, de particules de polymère
 filmifiable dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant dans une phase grasse liquide, pour
 diminuer, voirre supprimer, le transfert du film de composition déposé sur les muqueuses et/ou la peau d'être humain
 vers un suppon mis en contact evec le film.
- 29. Utilisation selon l'une des revendications 26 à 28, caractérisée en ce que la composition contient au moins un pigment dans un rapport pigment(s)/polymère inférieur à 1.
 - Procédé de soin cosmétique ou de maquillage des lèvres ou de la peau, consistant à appliquer sur respectivement les tèvres ou la peau une composition cosmétique telle définie aux revendications 1 à 25.
 - 31. Procédé pour limiter, voire supprimer, le transfert d'une composition de maquillage ou de soin de la peau ou des lèvres sur un support différent de la peau ou des lèvres, contenant une phase grasse liquide et au moins un ingrédient choisi parmi les actifs cosmétiques, dermatologiques, hygiéniques et pharmaceutiques et les matières colorantes, consistant à introduire dans la phase grasse liquide au moins 2 % en poids, par rapport au poiles total de la composition, de particules de polymère dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant dans ladite phase grasse liquide.

13

.20

£\$.

50

£5



RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENN

EP 98 40 2996

юдаги		ec indication, en cas de pesoin.	development	CLASSEMENT DE LA
	oes parties p		concernee	DEMANDE ANT.CLE
}		'ORÉAL) 27 décembre 1996	1-31	A61K7/48
	 revendications 			A61K7/021
- 1	* colonne 5, lign	e 2-18 *		
	* colonne 6 *			
l	* colonne 9-12 * * exemples 1.6 *			
l	- Exemples 1,0 +			
	FR 2 232 303 A (L	'ORÉAL) 3 janvier 1975	1-7.	
i		•	13-31	
ĺ		1-5.15-17.19.21.24 *		
ļ	* page 3, ligne 2	-30 +		
ļ	* page /, ligne 3	5 - page 8. ligne 16 *		
1	FR 2 232 302 A (L	'ORÉAL) 3 janvier 1975	1-7.	
	a asa sua n (E	endings a galletter serve	13-31	
		1-5,12-14,16.18.21 +		
į		5 - page 4, ligne 18 *		· i
	* page 7, ligne 1	Z-38 *		
	UA 07 01321 # /90	VLON CONSUMER PRODUCTS)	1-7	
	16 janvier 1997	TON CONSUMER PRODUCTS!	13-31	DOMAINES TECHNIQUE
1	* revendications	1-5.10-15 +		RECHERCHES (INCC).6
i	* page 6, 11gne 2	9 - page 11, ligne 23 *	1	A61K
	 page 13, ligne 		ŀ	
	• page 15, ligne	4-33 •	1	
			1	
				į
		•	1	
			1	
			1	
	•			
			i	
				į
1				1
			7	1
	waeni rapport # #16 etabli pour	Care d'acresement et le restracte	<u>!</u>	Estations .
	LA HAYE	21 avril 1999	Pee	ters, J
	ATEGORIE DES DOCUMENTS (_ 		
		E : document de br		es publis à la
Y - par	iculeament pertinent è lui seul sculeament pertinent en combine	ean evec un Dirichté dens la con	NECQE	
84,61	e ducument de la meme calegone	L : cre pour d aurre	A LESTENIA	
	ère-plan technologique ugazion non-ecrite	Paris 1 are well-197011 100		Ameni correspondent

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE RELATIF A LA DEMANDE DE BREVET EUROPEEN NO.

EP 98 40 2995

La presente annexe incigue les membres de la tamife de prevets reletits aux documents brevets cités gans le rapport de recherche européenne vise chicessus.

Les ranseignements fournes sont comenus au échier informatique de l'Offica européen des prevets à la care du Les ranseignements fournes sont comenus à title incicabl et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des prevets.

21-34-1999

Document prevet die eu rapport de recherche EP 749746 A		Date de publication	Memore(e) de la farralle de brever(s)		Date de DUBICADON 27-12-1996	
		27-12-1996	FR 2735691 A			
			FR	2735690 A	27-12-199	
			FR	2735692 A	27-12-199	
			FR	2735684 A	27-12-199	
			AT	157529 T	15-09-199	
			0E	69600059 0	09-10-199	
			0E	69600059 T	05-02-199	
			0K	749746 T	23-02-199	
			ES	2110857 T	16-02-199	
			OK	9700662 A	09-01-199	
			ĠR	3025474 T	27-02-1998	
		·	JР	10502389 T	03-03-199	
FR 2232303	A	03-01-1975	LU	67772 A	06-03-197	
			8E	815977 A	05-12-197	
			CA	1024895 A	24-01-197	
			CH	6031E7 A	15-08-1978	
			0E	2427671 A	02-01-197	
			G8	1476194 A	10-06-197	
			US	3937811 A	10-02-1976	
			US	RE29871 E	26-12-197	
FR 2232302	A	03-01-1975	LU	67773 A	C6-03-1979	
			38	815976 A	06-12-1974	
			CA	1024894 A	24-01-1978	
			CH	591858 A	30-09-1977	
			0E	2427487 A	02-01-1979	
			68	1476195 A	10-06-1977	
			US	3911105 A	07-10-1975	
10 9701321	A	16-01-1997	AU	6286296 A	30-01-1997	
		,	CA EP	2225996 A 0835091 A	16-01-1997	
			ET	OPOSOAT W	15-04-1998	

Pour tout renseignement concernant cette annexe : voir Journal Officiel de l'Office europeen des preveix, No. 12/82